PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A: •

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 91/15485

C07D 401/12, A61K 31/455

A1

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

17. Oktober 1991 (17.10.91)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP91/00663

(22) Internationales Anmeldedatum:

8. April 1991 (08.04.91)

(30) Prioritätsdaten:

1223/90-0

10. April 1990 (10.04.90)

СН

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH [DE/DE]; Byk-Gulden-Str. 2, Postf. 100310, D-7750 Konstanz (DE).

(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ULRICH, Wolf-Rüdiger [DE/DE]; Hebelstr. 2, D-7750 Konstanz (DE). FLOK-KERZI, Dieter [DE/DE]; Ackerweg 26, D-7753 Allensbach (DE). ZIMMERMANN, Peter [DE/DE]; Turnierstr. 2a, D-7750 Konstanz (DE).

(72) Erfinder (für alle Bestimmungsstaaten ausser CA US): KLEMM, Kurt; Im Weinberg 2, D-7753 Allensbach (DE). SANDERS, Karl; Felchengang 23, D-7750 Konstanz (DE). BOER, Rainer; Löhrystr. 4, D-7750 Kontanz (DE). BOSS, Hildegard; Staader-Thalweg 4, D-7750 Konstanz (DE). BELLER, Klaus-Dieter; Franz-Moser-Str. 5, D-7750 Konstanz 16 (DE). (74) Anwalt: BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FA-BRIK GMBH; Byk-Gulden-Str. 2, Postfach 100310, D-7750 Konstanz (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE, DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, PL, SE (europäisches Patent), SU, US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: NOVEL PYRIDINE ESTERS

(54) Bezeichnung: NEUE PYRIDINESTER

$$\begin{array}{c|c}
R3 - C \\
R3 - C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R4 \\
C - E1 - E2 - N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R5 \\
R6
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R6
\end{array}$$

(57) Abstract

Pyridine esters of formula (I) in which the substituents and symbols have the meaning given in the description are novel substances with interesting pharmacological properties.

(57) Zusammenfassung

Pyridinester der Formel (1), worin die Substituenten und Symbole die in der Beschreibung angegebene Bedeutung haben, sind neue Substanzen mit interessanten pharmakologischen Eigenschaften.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	ES	Spanien	ML	Mali
ΑU	Australien	FI	Finnland	MN	Mongole:
BB	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BΕ	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Faso	CB	Vereinigtes Königreich	NL.	Niederlande
BÇ	Bulgarien	GN	Guinea	NO	Norwegen
BJ	Benin	CR	Griechenland	PL	Polun
BR	Brasilien	HU	Ungarn	RO	Rumänien
CA	Kanada	IT	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SE	Schweden
CC	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	su	Soviet Union
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	Łĸ	Sri Lanka	TG	Togo
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DE	Deutschland	MC	Monaco	U.S	Actemitic against ton America
DK	Dānemark	MG	Madagaskar		

Neue Pyridinester

Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft neue Pyridinester, Verfahren zu ihrer Herstellung, ihre Verwendung und sie enthaltende Arzneimittel. Die erfindungsgemäßen Verbindungen werden in der pharmazeutischen Industrie zur Herstellung von Arzneimitteln eingesetzt.

Bekannter technischer Hintergrund

Es ist bekannt, daß bestimmte, auf verschiedene Weise substituierte Pyridine pharmakologisch nützliche Eigenschaften aufweisen. Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß die unten näher beschriebenen neuen Verbindungen besonders interessante pharmakologische Eigenschaften aufweisen, durch die sie sich von den Verbindungen des Standes der Technik in vorteilhafter Weise unterscheiden.

Beschreibung der Erfindung

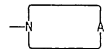
Gegenstand der Erfindung sind neue Pyridinester der Formel I

$$R3-C$$
 $R3-C$
 $R4$
 $C-E1-E2-N$
 $R6$
 $R6$

worin

- R1 Wasserstoff oder 1-6C-Alkyl bedeuten,
- R2 Wasserstoff, 1-6C-Alkyl oder gemeinsam mit R3 2-3C-Alkylen bedeutet,
- R3 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkoxy, 3-5C-Alkoxyalkyl, 3-5C-Alkoxyalkoxy oder gemeinsam mit R2 2-3C-Alkylen bedeutet,
- R4 durch R41 und R42 substituiertes Phenyl bedeutet,
- R41 Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkoxy, ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkoxycarbonyl, 2-5C-Acyl, Amino oder Mono- oder Di-1-4C-alkylamino bedeutet.
- R42 Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkoxy, ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkoxycarbonyl, 2-5C-Acyl, Amino oder Mono- oder Di-1-4C-alkylamino bedeutet,

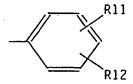
- El Sauerstoff (O) oder Imino (NH) bedeutet,
- E2 geradkettiges oder verzweigtes 1-5C-Alkylen, die Gruppierung $-(CH_2)_-E-(CH_2)_-$ oder die Gruppierung -A1-0-A2- bedeutet,
- E Vinylem (-CH=CH-) oder Ethinylen (-C≡C-) bedeutet,
- m die Zahl 1 oder 2 bedeutet,
- n die Zahl 1 oder 2 bedeutet.
- Al 2-4C-Alkylen bedeutet,
- A2 2-4C-Alkylen oder 2C-Alkylenoxy-2C-alkylen bedeutet,
- R5 und R6 gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das beide gebunden sind, einen Rest der Formel



darstellen, worin

- A -CH₂-CH₂-C(R7)R8-CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-CHR9-CH₂-CH₂- oder -CH₂-CH₂-CH₂-CHR10- bedeutet,
- R7 Wasserstoff (H) oder Aryl und
- R8 Aryl bedeutet, oder
- R7 und R8 gemeinsam Diarylmethylen bedeuten,
- R9 Diaryl-1-4C-alkyl bedeutet und
- R10 Aryl-1-4C-alkyl bedeutet, wobei

Aryl für einen Ring der Formel



steht, worin R11 und R12 gleich oder verschieden sind und die Bedeutung Wasserstoff (H), 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkoxy, Halogen, Hydroxy, Trifluormethyl oder gemeinsam Methylendioxy haben,

und die Salze dieser Verbindungen.

1-6C-Alkyl ist geradkettig oder verzweigt und bedeutet beispielsweise einen Hexyl-, Neopentyl-, Isopentyl-, Butyl-, i-Butyl-, sec.-Butyl-, t-Butyl-, Propyl-, Isopropyl- oder insbesondere Ethyl- oder Methylrest.

2-3C-Alkylen ist Ethylen oder Propylen, so daß R2 und R3, wenn sie gemeinsam diese Bedeutung haben, zusammen mit der Carbonylgruppe einen an den Dihydropyridinring ankondensierten 5- oder 6-Ring bilden.

1-4C-Alkyl ist geradkettig oder verzweigt und bedeutet beispielsweise einen Butyl-, i-Butyl-, sec.-Butyl-, t-Butyl-, Propyl-, Isopropyl-, Ethyl- oder insbesondere Methylrest.

1-4C-Alkoxy enthält neben dem Sauerstoffatom einen der vorstehend genannten 1-4C-Alkylreste. Bevorzugte 1-4C-Alkoxyreste R41, R42, R11 und R12 sind der Methoxy- und der Ethoxyrest. Bevorzugte 1-4C-Alkoxyreste R3 sind der Isopropoxy- und der t-Butoxyrest.

3-5C-Alkoxyalkyl steht beispielsweise für einen Methoxyethyl-, Ethoxyethyl-, Propoxyethyl- oder Ethoxymethylrest.

3-5C-Alkoxyalkoxy steht beispielsweise für einen Methoxyethoxy-, Ethoxyethoxy-oder Propoxyethoxyrest.

Halogen im Sinne der Erfindung bedeutet Brom, Fluor und insbesondere Chlor.

Ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy ist beispielsweise 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy.oder insbesondere Difluormethoxy.

1-4C-Alkoxycarbonyl enthält neben der Carbonylgruppe einen der vorstehend genannten 1-4C-Alkoxyreste.

2-5C-Acyl enthält neben der Carbonylgruppe einen der vorstehend genannten 1-4C-Alkylreste. Bevorzugt ist der Acetylrest.

Mono- oder Di-1-4C-alkylamino enthält neben dem Stickstoffatom einen oder zwei der vorstehend genannten 1-4C-Alkylreste. Bevorzugt ist Di-1-4C-alkylamino, und hier insbesondere Dimethyl-, Diethyl- oder Diisopropylamino.

Geradkettiges oder verzweigtes 1-5C-Alkylen ist beispielsweise Methylen (-CH₂-), Ethylen (-CH₂-CH₂-), Trimethylen (-CH₂-CH₂-CH₂-), Tetramethylen (-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-), 1,2-Dimethylethylen [-CH(CH₃)-CH(CH₃)-], 1,1-Dimethylethylen [-C(CH₃)₂-CH₂-CH₂-], 2,2-Dimethylethylen [-C(CH₃)₂-CH₂-C(CH₃)₂-], Isopropyliden [-C(CH₃)₂-] und 1-Methylethylen [-CH(CH₃)-CH₂-].

2-4C-Alkylen steht für Ethylen (- CH_2 - CH_2 -), Trimethylen (- CH_2 - CH_2 - CH_2 -) und Tetramethylen (- CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_2 -), wobei Ethylen bevorzugt ist.

Aryl steht für durch R11 und R12 substituiertes Phenyl. Als beispielhafte Arylreste seien genannt die Reste: Phenyl, 4-Methoxyphenyl, 4-Chlorphenyl, 4-Methylphenyl, 4-Fluorphenyl, 3-Fluorphenyl, 3-Chlorphenyl, 2-Chlorphenyl, 3-Methoxyphenyl, 2-Methoxyphenyl, 2-Ethoxyphenyl, 2-Methylphenyl, 3-Chlor-4-methylphenyl, 3,4-Dichlorphenyl, 3,6-Dichlorphenyl, 2,4-Dimethylphenyl, 2,6-Dimethylphenyl, 3,4-Dimethylphenyl, 3,4-Methylendioxyphenyl, 2-Trifluormethylphenyl und
3-Trifluormethylphenyl.

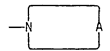
Diaryl-1-4C-alkyl ist 1-4C-Alkyl, das durch zwei Arylreste substituiert ist. Diaryl-1-4C-alkyl ist insbesondere Diphenylmethyl (Benzhydryl), oder substituiertes Benzhydryl, wie z.B. 4,4'-Difluorbenzhydryl, 4,4'-Dimethylbenzhydryl, 4,4'-Dimethoxybenzhydryl oder 4,4'Dichlorbenzhydryl.

Aryl-1-4C-alkyl steht für 1-4C-Alkyl, das durch Aryl substituiert ist. Als beispielhafte Aryl-1-4C-alkylreste seien genannt die Reste: 4-Methylbenzyl, 4-Methoxybenzyl, 4-Chlorbenzyl, 1-Phenethyl, 2-Phenylethyl, 3-Phenylpropyl, 3-Chlorbenzyl, 2,5-Dimethylbenzyl, 4-Fluorbenzyl, 3-Methylbenzyl und insbesondere Benzyl.

Als Salze kommen alle Salze mit Säuren in Betracht. Besonders erwähnt seien die pharmakologisch verträglichen Salze der in der pharmazeutischen Industrie üblicherweise verwendeten anorganischen und organischen Säuren. Pharmakologisch unverträgliche Salze, die beispielsweise bei der Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen im industriellen Maßstab als Verfahrensprodukte zunächst anfallen können, werden durch dem Fachmann bekannte Verfahren in pharmakologisch verträgliche Salze übergeführt. Als solche eignen sich beispielsweise wasserlösliche und wasserunlösliche Säureadditionssalze, wie das Hydrochlorid, Hydrobromid, Hydroiodid, Phosphat, Nitrat, Sulfat, Acetat, Citrat, Gluconat, Benzoat, Hibenzat, Fendizoat, Butyrat, Sulfosalicylat, Maleat, Laurat, Malat, Fumarat, Succinat, Oxalat, Tartrat, Amsonat, Metembonat, Stearat, Tosilat, 2-Hydroxy-3-naphthoat, 3-Hydroxy-2-naphthoat oder Mesilat.

Hervorzuhebender Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen der Formel I, worin

- R1 1-6C-Alkyl bedeutet,
- R2 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R3 1-4C-Alkyl oder verzweigtkettiges 3-4C-Alkoxy bedeutet,
- R4 durch R41 und R42 substituiertes Phenyl bedeutet,
- R41 Wasserstoff, Chlor oder Nitro bedeutet,
- R42 Wasserstoff oder Chlor bedeutet,
- El Sauerstoff bedeutet,
- E2 Ethylen oder Propylen bedeutet,
- R5 und R6 gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das beide gebunden sind, einen Rest der Formel



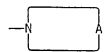
darstellen, worin

- A -CH₂-CH₂-C(R7)R8-CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-CHR9-CH₂-CH₂- oder -CH₂-CH₂-CH₂-CHR10- bedeutet,
- R7 Wasserstoff oder Phenyl und
- R8 Phenyl bedeutet, oder
- R7 und R8 gemeinsam Diphenylmethylen bedeuten,
- R9 · Diphenylmethyl (Benzhydryl) und
- R10 Benzyl oder 4-Chlorbenzyl bedeutet,
- und die Salze dieser Verbindungen.

Bevorzugter Gegenstand der Erfindung sind Verbindungen der Formel I, worin

- R1 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R2 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R3 1-4C-Alkyl oder verzweigtkettiges 3-4C-Alkoxy bedeutet,
- R4 3-Nitrophenyl bedeutet,
- El Sauerstoff bedeutet,
- E2 Ethylen oder Propylen bedeutet

R5 und R6 gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das beide gebunden sind, einen Rest der Formel



darstellen, worin

- A $-CH_z-CH_z-C(R7)R8-CH_z-CH_z-$ bedeutet,
- R7 Phenyl und
- R8 Phenyl bedeutet,

und die Salze dieser Verbindungen.

Beispielhafte ausgewählte erfindungsgemäße Verbindungen der Formel I sind mit ihren jeweiligen Substituentenbedeutungen in der folgenden Tabelle I wiedergegeben:

Tabelle I

$$R3 - \frac{0}{100} = \frac{R4}{100} = \frac{0}{100} = \frac{R5}{R6}$$

		n	R4	-E1-E2-	R5
R1	R2	R3		-11-12-	
CH ₃	СН₃	СН	IOI NO2	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	$-N$ $\overline{\bigcirc}$
CH ₃	CH₃	(CH ₃) ₃ CO	IOI NO2	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	$-N$ \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc
CH ₃	СН₃	СН₃	(C1)	-0-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	-N (<u>0</u>)
CH3	СН₃	СН₃	(P) (1)	-0-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	$-N$ $\overline{\bigcirc}$
СН	СН₃	СН₃	IO NO2	-0-CH ₂ -CH ₂ -	$-N$ \bigcirc \bigcirc \bigcirc
СН₃	СН₃	ĊН,	10 NO2	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	$-N$ \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc

Fortsetzung Tabelle I

R1	R2	R3	R4	-E1-E2-	-N_R6
CH ₃	CH₃	(CH₃)₃CO	IOT ^{NO} 2	-0-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	$-N$ \bigcirc \bigcirc \bigcirc
CH ₃	CH3	CH ₃	NO _z	-0-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	-N H
CH ₃	CH₃	(CH ₃),CO	NO ₂	-0-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	$-N$ $\langle \underline{0} \rangle$
CH3	CH₃	CH₃	IÔ NO ₂	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	$-N$ CH $\overline{0}$
CH ₃	CH ₃	(CH ₃) ₃ CO	101 NO2	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	-N CH O
CH3	CH₃	CH₃	I O NO2	-0-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	$\begin{array}{ c c }\hline -N & \\ +N & \\ CH_2 & \hline{0} \end{array}$
CH₃	CH ₃	(CH ₃) ₃ CO	10 NO2	-0-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	$-N$ H $CH_2 - \overline{(0)}$
CH ₃	CH ₃	CH ₃	10 NO2	-O-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	$-N$ $CH_2 - \sqrt{0}$ $-C1$
CH ₃	CH₃	(CH ₃) ₃ CO	I OT NOz	-0-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	$-N$ $CH_2 \longrightarrow C1$

Fortsetzung Tabelle I

R1	R2	R3	R4	-E1-E2-	-N R5
CH ₃	CH₃	(CH₃)₂CHO	IQT ^{NO2}	-0-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	$-N$ \bigcirc \bigcirc
CH₃	CH₃ ·	CH₃ CH₂	NO ₂	-0-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	-N (<u>0</u>)
CH ₃	СН3	CH3	IQ NO2	-NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	-N (O)
CH₃	∵CH₃	CH₃	IO NO2	-O-CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -	$-N$ \bigcirc \bigcirc
CH ₃	CH₃	СН₃	IÔT NO _z	-0-CH ₂ -C≡C-CH ₂ -	-N (<u>0</u>)
СН	CH3	CH ₃	IÔT ^{NO₂}	-0-(CH ₂) ₂ 0(CH ₂) ₂ -	-N (<u>0</u>)

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I, und ihrer Salze. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel II

oxidiert und gewünschtenfalls anschließend erhaltene freie Verbindungen in ihre Salze oder erhaltene Salze in die freien Verbindungen überführt, wobei R1, R2, R3, R4, R5, R6, E1 und E2 die oben angegebenen Bedeutungen haben.

Die Oxidation wird in einer dem Fachmann an sich vertrauten Weise in inerten Lösungsmitteln, wie beispielsweise Dichlormethan, bei Temperaturen zwischen 0° und 200° C. vorzugsweise zwischen 0° und 50° C vorgenommen.

Für die Oxidation (Dehydrierung) kommen anorganische und organische Oxidationsmittel, wie beispielsweise Mangandioxyd, Salpetersäure, Chrom-(VI)-oxid oder Alkalidichromat, Stickoxide, Chloranil, Tetracyanobenzochinon oder die anodische Oxidation in Gegenwart eines geeigneten Elektrolytsystems in Frage.

Die Dihydropyridine der Formel II sind z.B. aus den Patentanmeldungen EP-A-176 956, EP-A-138 505, EP-A-242 829, EP-A-314 038 oder DE-OS 36 27 742 bekannt bzw. sie können auf analoge Weise hergestellt werden.

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung näher, ohne sie einzuschränken. Die in den Beispielen namentlich aufgeführten Verbindungen der allgemeinen Formel I sowie die Salze dieser Verbindungen sind bevorzugter Gegenstand der Erfindung. Schmp. bedeutet Schmelzpunkt, für Stunde(n) wird die Abkürzung h und für Minuten die Abkürzung Min. verwendet. Zers. steht für Zersetzung. Unter "Ether" wird Diethylether verstanden.

BEISPIEL

2,6-Dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-pyridin-3,5-dicarbonsäure-3-methyl-5-[3-(4,4-diphenyl-1-piperidinyl)-propyl]-ester

10 g (±)-1,4-Dihydro-2,6-dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-pyridin-3,5-dicarbon-säure-3-methyl-5-[3-(4,4-diphenyl-1-piperidinyl)propyl]-ester-hydrochlorid werden in 150 ml Dichlormethan gelöst. Die Lösung wird mit 10 g Mangandioxid versetzt, 6 h bei Raumtemperatur gerührt, mit weiteren 10 g Mangandioxid versetzt und über Nacht gerührt. Nach Zugabe von weiteren 2 g Mangandioxid und zweistündigem Rühren wird das Reaktionsgemisch über Kieselgur filtriert, das Filtrat mit 2N Ammoniaklösung gewaschen und eingeengt. Das zurückbleibende hellgelbe Öl wird über eine Kieselgelsäule mit Dichlormethan/Methanol 9:1 chromatografiert. Die chromatografisch einheitlichen Fraktionen werden eingeengt und der zurückbleibende hellgelbe Schaum mit Diisopropylether verrieben. Es wird abgesaugt, mit Diisopropylether gewaschen und getrocknet. Man erhält 5,1 g der Titelverbindung vom Fp. 60-62 C. Das Fumarat der Titelverbindung zeigt einen Fp. von 175-176 C.

Gewerbliche Anwendbarkeit

Die Verbindungen der Formel I und ihre Salze besitzen wertvolle Eigenschaften, die sie gewerblich verwertbar machen. Sie stellen in erster Linie antineoplastisch wirksame Agenzien mit interessanter cytostatischer Aktivität dar. Sie können bei der Behandlung von Tumorerkrankungen eingesetzt werden, beispielsweise zur Verringerung oder Verhinderung der Metastasenbildung und des Tumorwachstums bei Säugern. Dabei können sie nicht nur in Kombination mit anderen Cytostatika zur Überwindung der sogenannten 'drug resistance' oder 'multidrug resistance' eingesetzt werden. Vielmehr eignen sie sich aufgrund ihrer antineoplastischen Eigenschaften per se zur Behandlung selbst als therapieresistent geltender Tumoren.

In inrer ausgezeichneten Wirksamkeit, die in einer selektiven, kontrollierten Proliferationshemmung zum Ausdruck kommt und die gepaart ist mit geringer Toxizität, einer guten Bioverfügbarkeit und dem Fehlen unerwünschter Nebenwirkungen, unterscheiden sich Verbindungen der Formel I und ihre Salze in überraschender und vorteilhafter Weise von bekannten Krebschemotherapeutika. Obwohl die Verbindungen der Formel I und ihre Salze nur eine geringe calciumkanalblokkierende Wirkung aufweisen, besitzen sie die ausgeprägte Fähigkeit, das Wachstum von Tumorzellen in vitro zu hemmen, woraus auf eine entsprechende in vivo-Wirkung geschlossen werden kann.

Die geringe calciumkanal-blockierende Aktivität von Verbindungen der Formel I kommt in dem vergleichsweise geringen Einfluß dieser Verbindungen auf das cardiovaskuläre System, z.B. auf den Blutdruck und die Herzfrequenz, zum Ausdruck. Diese schwache cardiovaskuläre Aktivität von Verbindungen der Formel I und ihren Salzen gestattet ihren Einsatz in der Humanmedizin als potente Mittel zur Tumorwachstumshemmung und Verhinderung der Metastasenbildung, da sie in therapeutisch wirksamen Dosen ohne Gefahr unerwünschter Nebenwirkungen auf das cardiovaskuläre System verabfolgt werden können.

Die ausgezeichnete Wirksamkeit von Verbindungen der Formel I und ihren Salzen gestattet ihren Einsatz in der Humanmedizin als Chemotherapeutika für die Behandlung von Tumoren, z.B. von Ovarialkarzinomen, Hodentumoren, Prostatakarzinomen, Blasentumoren, Ösophaguskarzinomen und anderen bösartigen Gewebsneubildungen, insbesondere von Darmkrebs, Brustkrebs, Bronchialcarcinomen und Lungencarcinomen.

In gleicher Weise, wie die erfindungsgemäßen Verbindungen die "drug resistance" von Tumorzellen überwinden können, kann auch die Resistenz gegen bestimmte Malariamittel, wie z.B. Chloroquin, durch die erfindungsgemäßen Verbindungen aufgehoben werden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Behandlung von Säugern, insbesondere Menschen, die an einer der genannten Krankheiten erkrankt sind. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß man dem erkrankten Individuum eine therapeutisch wirksame und pharmakologisch verträgliche Menge einer oder mehrerer Verbindungen der Formel I und/oder ihrer pharmakologisch verträglichen Salze verabreicht.

Gegenstand der Erfindung sind außerdem die Verbindungen der Formel I und ihre pharmakologisch verträglichen Salze zur Anwendung bei der Behandlung der genannten Krankheiten.

Ebenso umfaßt die Erfindung die Verwendung von Verbindungen der Formel I und ihren pharmakologisch verträglichen Salze bei der Herstellung von Arzneimittein, die zur Bekämpfung der genannten Krankheiten eingesetzt werden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Arzneimittel, die eine oder mehrere Verbindungen der allgemeinen Formel I und/oder ihre pharmakologisch verträglichen Salze enthalten.

Die Arzneimittel werden nach an sich bekannten, dem Fachmann geläufigen Verfahren hergestellt. Als Arzneimittel werden die pharmakologisch wirksamen Verbindungen der Formel I und ihre Salze (=Wirkstoffe) entweder als solche, oder vorzugsweise in Kombination mit geeigneten pharmazeutischen Hilfsstoffen in Form von Tabletten, Dragees, Kapseln, Suppositorien, Pflastern (zur transdermalen Arzneiapplikation), Emulsionen, Suspensionen, Aerosolen, Sprays, Salben, Cremes, Gelen oder Lösungen eingesetzt, wobei der Wirkstoffgehalt vorteilhafterweise zwischen 0,1 und 95% beträgt.

Welche Hilfsstoffe für die gewünschten Arzneimittelformulierungen geeignet sind, ist dem Fachmann aufgrund seines Fachwissens geläufig. Neben Lösemitteln, Gelbildnern, Suppositoriengrundlagen, Tablettenhilfsstoffen und anderen Wirkstoffträgern können beispielsweise Antioxidantien, Dispergiermittel, Emulgatoren, Entschäumer, Geschmackskorrigentien, Konservierungsmittel, Lösungsvermittler, Farbstoffe oder insbesondere Permeationspromotoren und Komplexbildner (z.B. Cyclodextrine) verwendet werden.

Die Wirkstoffe können rektal, per inhalationem, parenteral (perlingual, intravenös, percutan) oder oral appliziert werden.

Im allgemeinen hat es sich in der Humanmedizin als vorteilhaft erwiesen, den oder die Wirkstoffe bei oraler Gabe in einer Tagesdosis von etwa 0,5 bis 30 mg/kg Körpergewicht, gewünschtenfalls in Form mehrerer, vorzugsweise 1 bis 4 Einzelgaben zur Erzielung des gewünschten Ergebnisses zu verabreichen. Bei einer parenteralen Behandlung können ähnliche bzw. (insbesondere bei der intravenösen Verabreichung der Wirkstoffe) in der Regel niedrigere Dosierungen zur Anwendung kommen.

Die Festlegung der jeweils erforderlichen optimalen Dosierung und Applikationsart der Wirkstoffe kann durch jeden Fachmann aufgrund seines Fachwissens leicht erfolgen.

Sollen die erfindungsgemäßen Verbindungen und/oder ihre pharmakologisch verträglichen Salze zur Behandlung der genannten Krankheiten eingesetzt werden, so können die pharmazeutischen Zubereitungen auch einen oder mehrere andere pharmakologisch aktive Bestandteile anderer Arzneimittelgruppen enthalten.

Wie bei der internistischen Tumortherapie üblich, kann zur Reduzierung des Nebenwirkungsrisikos die Behandlung mit den erfindungsgemäßen Arzneimitteln kombiniert werden mit der Verabreichung anderer Cytostatica mit unterschiedlichen Wirkungsspektren. Es kann auch zweckmäßig sein, die Behandlung nach dem Prinzip der zyklischen Cytostaticatherapie durchzuführen. Hierbei wird nach jeder Behandlung eine Erholungsphase eingelegt. Man macht sich dabei die Erfahrung zunutze, daß gesundes Gewebe der meisten Organe schneller regeneriert als malignes Gewebe.

Messung der Proliferationshemmung

Die jeweilige Zellsuspension – ZR-75 bzw. Amnion – (50000 Zellen/ml in RIMEN + 10 % FCS + Insulin) wird in Kulturschälchen 24 h im Brutschrank inkubiert. Nach dieser Zeit sind die Zellen angewachsen, das Medium wird abgesaugt und durch neues Medium ohne (Kontrolle) oder mit Testsubstanz ersetzt. Das für die Messung der Substanzeffekte verwendete Medium (RIMEN) enthält 2 % östrogenfreies FCS (östrogenfrei durch Dextran/Aktivkohle-Behandlung) und kein Insulin. Die Zellinien werden jeweils 6 Tage mit Testsubstanz behandelt. Nach 72 h wird das Medium ausgetauscht. Nach 6-tägiger Substanz-Inkubation wird das Zellwachstum durch Bestimmung des DNA-Gehalts nach BURTON (J. Steroid Biochem. 20, 1083-1088, 1984) quantifiziert.

Die Verbindung 2,6-Dimethyl-4-(3-nitrophenyl)-pyridin-3,5-dicarbonsäure-3-methyl-5-[3-(4,4-diphenyl-1-piperidinyl)-propyl]-ester hemmt die Zellproliferation mit einem IC Wert von 0,4 μ M (ZR-75) bzw. 1,5 μ M (Amnion).

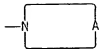
PATENTANSPRÜCHE

1. Pyridinester der Formel I

$$\begin{array}{c|c}
R3 - C & R4 & O & R5 \\
\hline
C - E1 - E2 - N & R6 \\
\hline
R1 & R1
\end{array}$$

worin

- Rl wasserstoff oder 1-6C-Alkyl bedeuten,
- R2 Wasserstoff, 1-6C-Alkyl oder gemeinsam mit R3 2-3C-Alkylen bedeutet,
- R3 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkoxy, 3-5C-Alkoxyalkyl, 3-5C-Alkoxyalkoxy oder gemeinsam mit R2 2-3C-Alkylen bedeutet,
- R4 durch R41 und R42 substituiertes Phenyl bedeutet,
- R41 Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkoxy, ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkoxycarbonyl, 2-5C-Acyl, Amino oder Mono- oder Di-1-4C-alkylamino bedeutet,
- R42 Wasserstoff, Hydroxy, Halogen, Nitro, Cyano, Trifluormethyl, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkoxy, ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, 1-4C-Alkoxycarbonyl, 2-5C-Acyl, Amino oder Mono- oder Di-1-4C-alkylamino bedeutet,
- El Sauerstoff (0) oder Imino (NH) bedeutet,
- geradkettiges oder verzweigtes 1-5C-Alkylen, die Gruppierung -(CH_2)_-E-(CH_2)_- oder die Gruppierung -A1-O-A2- bedeutet,
- E Vinylen (-CH=CH-) oder Ethinylen (-C≡C-) bedeutet,
- m die Zahl 1 oder 2 bedeutet,
- n die Zahl 1 oder 2 bedeutet.
- Al 2-4C-Alkylen bedeutet,
- A2 2-4C-Alkylen oder 2C-Alkylenoxy-2C-alkylen bedeutet,
- R5 und R6 gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das beide gebunden sind, einen Rest der Formel



darstellen, worin

 $A \qquad -CH_2-CH_2-C(R7)R8-CH_2-CH_2-, \\ -CH_2-CH_2-CHR9-CH_2-CH_2- oder \\ -CH_2-CH_2-CH_2-CHR10- bedeutet,$

R7 Wasserstoff (H) oder Aryl und

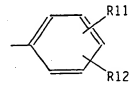
R8 Aryl bedeutet,

R7 und R8 gemeinsam Diarylmethylen bedeuten,

R9 Diaryl-1-4C-alkyl bedeutet und

R10 Aryl-1-4C-alkyl bedeutet, wobei

Aryl für einen Ring der Formel



steht, worin R11 und R12 gleich oder verschieden sind und die Bedeutung Wasserstoff (H), 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkoxy, Halogen, Hydroxy, Trifluormethyl oder gemeinsam Methylendioxy haben,

und die Salze dieser Verbindungen.

- 2. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, worin
- R1 1-6C-Alkyl bedeutet,
- R2 i-4C-Alkyl bedeutet,
- R3 1-4C-Alkyl oder verzweigtkettiges 3-4C-Alkoxy bedeutet,
- R4 durch R41 und R42 substituiertes Phenyl bedeutet,
- R41 Wasserstoff, Chlor oder Nitro bedeutet,
- R42 Wasserstoff oder Chlor bedeutet,

- El Sauerstoff bedeutet,
- E2 Ethylen oder Propylen bedeutet,
- R5 und R6 gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das beide gebunden sind, einen Rest der Formel

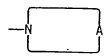


darstellen, worin

- A $-CH_2-CH_2-C(R7)R8-CH_2-CH_2-$, $-CH_2-CH_2-CHR9-CH_2-CH_2-$ oder $-CH_2-CH_2-CH_2-CHR10-$ bedeutet,
- R7 Wasserstoff oder Phenyl und
- R8 Phenyl bedeutet, oder
- R7 und R8 gemeinsam Diphenylmethylen bedeuten,
- R9 Diphenylmethyl (Benzhydryl) und
- R10 Benzyl oder 4-Chlorbenzyl bedeutet,

und die Salze dieser Verbindungen.

- Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, worin
- R1 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R2 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R3 1-4C-Alkyl oder verzweigtkettiges 3-4C-Alkoxy bedeutet,
- R4 3-Nitrophenyl bedeutet,
- El Sauerstoff bedeutet,
- E2 Ethylen oder Propylen bedeutet
- R5 und R6 gemeinsam und unter Einschluß des Stickstoffatoms, an das beide gebunden sind, einen Rest der Formel



darstellen, worin

 $A \qquad -CH_2-CH_2-C(R7)R8-CH_2-CH_2-bedeutet,$

- R7 Phenyl und
- R8 Phenyl bedeutet, und die Salze dieser Verbindungen.
- 4. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, und ihrer Salze, dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel II

$$R3-C$$
 $R4$
 $C-E1-E2-N$
 $R6$
 $R1$
 H

oxidiert und gewünschtenfalls anschließend erhaltene freie Verbindungen in ihre Salze oder erhaltene Salze in die freien Verbindungen überführt, wobei R1, R2, R3, R4, R5, R6, E1 und E2 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben.

- 5. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere Verbindungen nach Anspruch 1, 2 oder 3 und/oder ihre pharmakologisch verträglichen Salze.
- 6. Verbindungen nach Anspruch 1, 2 oder 3 und/oder ihre pharmakologisch verträglichen Salze zur Anwendung bei der Behandlung von Tumorerkrankungen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 91/00663

I. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several class	inication sympols apply, Indicate all) ⁶	
According	g to International Patent Classification (IPC) or to both Na	itional Classification and IPC	
Int	.c1 ⁵ : C 07 D 401/12, A 61	K 31/455	-
II. FIELD	S SEARCHED		
	Minimum Docume	entation Searched 7	
Classificati	on System !	Classification Symbols	<u> </u>
Int		D 213/00, C 07 D 21	1/00,
	Documentation Searched other to the Extent that such Document	than Minimum Documentation a are included in the Fields Searched ⁶	
III. DOCL	JMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of Document, 13 with indication, where ap	propriate, of the relevant passages 17	Relevant to Claim No. 13 -
A	EP, A, 0285267 (YAMANOUCH 5 October 1988	I)	1.
A	Chemical Abstracts, vol. (Columbus, Ohio, US) T. Miyabayashi et al.	"Determination of	1.
	Manidipine and its Py in Human Serum by Hig Liquid Chromatography Detection and Column see page 5, abstract & J. CHROMATOGR 1989,	h-Performance with Ultraviolet, Switching", 89s,	
A	EP, A, 0176956 (BYK-GULDE 9 April 1986 cited in the application	N)	3 .
	·		
i			İ
			<u>.</u>
"A" doc	Il categones of cited documents: 10 ument defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance ier document but published on or after the international	"T" later document published after the or priority date and not in conflict cited to understand the principle invention. "X" document of particular relevance.	t with the application but or theory underlying the
film	g date	cannot be considered novel of	
whit	ument which may throw doubts on priority claim(s) or th is cited to establish the publication date of another	involve an inventive atep "Y" gocument of particular relevance	: the claimed invention
	tion or other special reason (as specified) ument referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve as pocument is combined with one of	r more other such docu-
othe "P" doc:	er means ument published prior to the international filing date but r than the priority date claimed	ments, such combination being of in the art. """ document member of the same pa	
IV. CERT	IFICATION		
Date of the	Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International Sea	rch Report
24 3	June 1991 (24.06.91)	29 August 1991 (29.08.91)
Internation	al Searching Authority	Signature of Authorized Officer	
Euro	opean Patent Office	:	

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9100663 SA 46244

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 21/08/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A- 0285267	05-10-88		275188 207267	08-09-88 21-08-89	
EP-A- 0176956	09-04-86	AU-A- 4 JP-A- 61 US-A- 4	574842 794885 085362 975440 707486	14-07-88 10-04-86 30-04-86 04-12-90 17-11-87	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 91/00663

1. KLASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei me	ehreren Klassifikationssymbolen sind alle a	nzugeben)6			
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der na	ationalen Klassifikation und der IPC				
Int.CI 5 C 07 D 401/12, A 61 K 31/455	·				
II. RECHERCHIERTE SACHGEBIETE Recherchierter Min	odestorijfstoff ⁷				
	tassifikationssymbole				
N185511R811O1135Y31E111					
C 07 D 401/00 C 07 D 213 A 61 K 31/00					
Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff gel unter die recherchierten	hörende Veröffentlichungen, soweit diese Sachgebiete fallen				
III. EINSCHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN ⁹					
Art* Kennzeichnung der Veröffentlichung 11, soweit erforderlich	unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13			
A EP, A, 0285267 (YAMANOUCHI) 5. Oktober 1988		1			
A Chemical Abstracts, Band 112, (Columbus, Ohio, US)		1			
T. Miyabayashi et al."Determination of Manidipine and its Pyridine Metabolite in Human Serum by High-Performance Liquid Chromatography with Ultraviolet, Detection					
and Column Switching ", Siehe Seite 5, Zusammenfa & J. CHROMATOGR. 1989, 49	assung 89s, 94, 209-17				
	-				
A EP, A, 0176956 (BYK-GULDEN)	•	1			
9. April 1986		İ			
In der Anmeldung erwähnt		•			
]			
definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem interna- tionalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist	'T" Spätere Veröffentlichung, die nach d meldedatum oder dem Prioritatsdatur ist und mit der Anmeldung nicht koll Verstandnis des der Erfindung zugr oder der ihr zugrundeliegenden Theor	n veröffentlicht worden idiert, sondern nur zum undeliegenden Prinzips			
zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Verot- fentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht ge- nannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem	"X" Veröffentlichung von besonderer Bed te Erfindung kann nicht als neu oder keit beruhend betrachtet werden	auf erfinderischer Tatig-			
anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	'Y" Veröffentlichung von besonderer Bed te Erfindung kann nicht als auf erfi ruhend betrachtet werden, wenn di einer oder mehreren anderen Veröffe gorie in Verbindung gebracht wird ui	nderischer Tätigkeit be- e Veröffentlichung mit ntlichungen dieser Kate-			
"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldeda- tum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffent- licht worden ist	einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselb				
IV. BESCHEINIGUNG					
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Reche	rchenberichts			
24. Juni 1991	2 9. 08. 91				
Internationale Recherchenbehorde	Unterschrift des bevollmachtigten Bedien	steten A			
Europäisches Patentamt	F.W. HECK	(Parl)			

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9100663

SA 46244

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentsamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angesührten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 21/08/91 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A- 0285267	05-10-88	AU-A- 1275 JP-A- 1207	
EP-A- 0176956	09-04-86	AU-B- 5748 AU-A- 47948 JP-A- 61085 US-A- 4975 US-A- 4707	885 10-04-86 362 30-04-86 440 04-12-90